

18 MAR 2004

日本国 等 許PCT庁
JAPAN PATENT OFFICE

PCT/JP03/17050

28.01.04

別紙添付の曹類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2002年12月27日

出 顯 番 号 Application Number:

特願2002-381304

[ST. 10/C]:

[JP2002-381304]

出 願 人 Applicant(s):

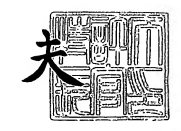
第一製薬株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 3月 4日

今井原



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】

特許願

【整理番号】

I02122701A

【提出日】

平成14年12月27日

【あて先】

特許庁長官 太田 信一郎 殿

【国際特許分類】

A61K 31/19

A61K 31/195

A61K 31/375

【発明者】

【住所又は居所】 東京都中央区日本橋3丁目14番10号 第一製薬株式

会社内

【氏名】

森本 佳伸

【発明者】

【住所又は居所】 東京都中央区日本橋3丁目14番10号 第一製薬株式

会社内

【氏名】

輪竹 麻美

【特許出願人】

【識別番号】

000002831

【氏名又は名称】 第一製薬株式会社

【代表者】

森田 清

【電話番号】

03-3680-0151

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

005131

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】 要 【鲁類名】

明細書

【発明の名称】

美白用組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ①トラネキサム酸またはその塩、および②Lーシステイン、その誘導体またはそれらの塩を含有する組成物。

【請求項2】 トラネキサム酸およびLーシステインを含有する組成物。

【請求項3】 ①トラネキサム酸またはその塩、②Lーシステイン、その誘導体またはそれらの塩、および③Lーアスコルビン酸、その誘導体またはそれらの塩を含有する組成物。

【請求項4】 トラネキサム酸、LーシステインおよびLーアスコルビン酸を含有する組成物。

【請求項5】 美白用である請求項1~4のいずれか1項記載の組成物。

【請求項6】 色素沈着症の予防および/または治療用である請求項1~4のいずれか1項記載の組成物。

【請求項7】 剤形が経口投与製剤である請求項1~6のいずれか1項記載の組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】

本発明は新規な組成物、より詳しくは美白用組成物(美白剤)に関する。

[0002]

【従来の技術】

シミ、そばかす、日やけ、色黒やステロイド等の薬物による皮膚の黒化症などの色素沈着症は、皮膚にメラニン色素が過剰に沈着して生じるものである。メラノサイト中の細胞質顆粒メラノソームで、チロシンがチロシナーゼにより酸化されて、ドーパ、ドーパキノンが生合成され、更にドーパキノンは紫外線による自動酸化によってインドールキノン等になり、複雑な経路を経てメラニンが生合成されることが知られている。このような色素沈着症は、特に女性にとって美容上好ましくないものである。

従来より、色素沈着症の予防・治療剤(美白剤)として、L-アスコルビン酸 やその誘導体(特許文献1参照)、コウジ酸(特許文献2参照)、Lーシステイ ン(特許文献3参照)、アルプチン(特許文献4参照)、ウワウルシ(Arct ostaphylos uva—ursi) やその抽出物(特許文献5参照)や トラネキサム酸とアスコルビン酸の合剤(特許文献6)等が知られている。

しかしながら、上述のものはその効果の点等で必ずしも満足できるものではな かった。

[0003]

【特許文献1】

特開昭49-86554号公報

【特許文献2】

特開昭53-3538号公報

【特許文献3】

特開昭59-128320号公報

【特許文献4】

特開昭60-56912号公報

【特許文献5】

特開平6-166609号公報

【特許文献6】

特開平4-243825号公報

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、より効果に優れた美白用組成物(美白剤)を提供するものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、鋭意研究を行った結果、トラネキサム酸またはその塩、および Lーシステイン、その誘導体またはそれらの塩を併用すると、優れた美白効果を 示すことを新たに見出し、本発明を完成した。

[0006]

すなわち、本発明は、以下のものに関する。

- (1) ①トラネキサム酸またはその塩、および②Lーシステイン、その誘導体ま たはそれらの塩を含有する組成物。
- (2)トラネキサム酸およびL-システインを含有する組成物。
- (3) ①トラネキサム酸またはその塩、②Lーシステイン、その誘導体またはそ れらの塩、および③Lーアスコルビン酸、その誘導体またはそれらの塩を含有す る組成物。
- (4) トラネキサム酸、LーシステインおよびLーアスコルビン酸を含有する組 成物。
- (5) 美白用である上記(1) \sim (4)のいずれか1つに記載の組成物。
- (6) 色素沈着症の予防および/または治療用である上記(1) \sim (4) のいず れか1つに記載の組成物。
- (7) 剤形が経口投与製剤である上記(1)~(6)のいずれか1つに記載の組 成物。

[0007]

【発明の実施の形態】

本発明にかかるトラネキサム酸(トランスー4-アミノメチルシクロヘキサン カルボン酸)またはその塩は、公知の化合物であり、その入手方法としては、市 販品を用いてもよく、また公知の方法に基づき製造することもできる。トラネキ サム酸の塩としては、塩酸塩、硝酸塩、硫酸塩等の鉱酸塩、メタンスルホン酸塩 等の有機酸塩、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等の アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩等を挙げることができる。本発明において は、トラネキサム酸またはその塩としては、トラネキサム酸が好ましい。

[0008]

また、本発明にかかるLーシステイン、その誘導体またはそれらの塩も、公知 の化合物であり、その入手方法としては、市販品を用いてもよく、また公知の方 法に基づき製造することもできる。Lーシステインの誘導体としては、Nーアセ チルーLーシステイン、Lーホモシステイン、Lーシステイン酸、Lーホモシス テイン酸、Lーシステインスルフィン酸、S-スルフィノーLーシステイン、S

-スルホーL-システイン、シスチン (システインの二量体) などを挙げること ができる。また、Lーシステインおよびその誘導体の塩としては、塩酸塩、硝酸 塩、硫酸塩等の鉱酸塩、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウ ム塩等のアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩等を挙げることができる。本発明 においては、Lーシステイン、その誘導体またはそれらの塩としては、Lーシス テインが好ましい。

[0009]

本発明の美白用組成物(美白剤)は、シミ、そばかす、日やけ、色黒やステロ イド等の薬物による皮膚の黒化症などの色素沈着症の予防および/または治療を 目的としている者に投与するものである。

[0010]

本発明の組成物には、さらに公知の美白効果を示す成分や美白効果を増強する 成分を加えてもよい。これらの成分としては、例えば、L-アスコルビン酸、そ の誘導体またはそれらの塩(L-アスコルビン酸;L-アスコルビン酸ナトリウ ム、Lーアスコルビン酸マグネシウム、Lーアスコルビン酸カリウム、Lーアス コルビン酸カルシウム等のL-アスコルビン酸塩;L-アスコルビン酸モノステ アレート、Lーアスコルビン酸モノパルミテート、Lーアスコルビン酸モノオレ エート等のアスコルビン酸モノアルキルまたはモノアルケニルエステル類;L-アスコルビン酸ジステアレート、Lーアスコルビン酸ジパルミテート、Lーアス コルビン酸ジオレエート等のL-アスコルビン酸ジアルキルまたはジアルケニル エステル類;L-アスコルビン酸トリステアレート、L-アスコルビン酸トリパ ルミテート、L-アスコルビン酸トリオレエート等のL-アスコルビン酸トリア ルキルまたはトリアルケニルエステル類;L-アスコルビル硫酸、L-アスコル ビル硫酸ナトリウム、Lーアスコルビル硫酸カリウム、Lーアスコルビル硫酸マ グネシウム、L-アスコルビル硫酸カルシウム等のL-アスコルビン酸硫酸エス テル類;L-アスコルビルリン酸、L-アスコルビルリン酸ナトリウム、L-ア スコルビルリン酸カリウム、Lーアスコルビルリン酸マグネシウム、Lーアスコ ルビルリン酸カルシウム等のLーアスコルビン酸リン酸エステル類など;Lーア スコルビン酸グリコシド等のアスコルビン酸配糖体など)、パントテン酸、その

誘導体またはそれらの塩(パントテン酸;パントテン酸ナトリウム、パントテン 酸カルシウム等のパントテン酸塩;パンテテイン、パンテチン、ホスホパンテテ インなど)ハイドロキノンまたはその誘導体(ハイドロキノン;ハイドロキノン -β-D-グルコース(アルブチン)等のハイドロキノン配糖体など)、グルコ サミンまたはその誘導体(グルコサミン;アセチルグルコサミン等のグルコサミ ンエステル類;グルコサミンメチルエーテル等のグルコサミンエーテル類など) 、ヒノキチオールまたはその誘導体(ヒノキチオール;ヒノキチオールグルコシ ド等のヒノキチオール配糖体など)、アゼライン酸、その誘導体またはそれらの 塩(アゼライン酸;アゼライン酸モノアルキルエステル等のアゼライン酸モノエ ステル類;アゼライン酸ジアルキルエステル等のアゼライン酸ジエステル類など) 、トコフェロール類(lphaートコフェロール、etaートコフェロール、 γ ートコフ ェロール、δートコフェロールなど)、ユビキノン類 (コエンザイムQ6 (Co Q_6)、 \Box x \Box y \Box 4 Q_7 (C_0Q_7)、 \Box x \Box 4 \Box 4 Q_8 (C_0Q_8)、 \Box x ンザイム Q_9 (C_0Q_9)、コエンザイム Q_{10} (C_0Q_{10})など)、カロチ ン類(カロテン、ルテイン、ビオラキサンチン、スピリロキサンチン、スフェロ イデンなど)、フラボン類(フラボン、アピゲニン、ルテオリンおよびこれらの 配糖体など)、イソフラボンまたはその誘導体(イソフラボン;イソフラボン配 糖体など)、フラバノンまたはその誘導体(ナリンゲニン、エリオジクチオール 、ナリンギンなど)、カテキン類(カテキン、カテキンガラート、ガロカテキン など)、フラボノール類(ケンフェロール、クエルセチン、ミリセチンおよびこ れらの配糖体など)、グリチルリチン酸、その誘導体またはそれらの塩(グリチ ルリチン酸;グリチルリチン酸ジカリウム、グリチルリチン酸モノアンモニウム 等のグリチルリチン酸塩など)、グリチルレチン酸、その誘導体またはそれらの 塩(グリチルレチン酸;グリチルレチン酸ステアリル等のグリチルリチン酸アル キルエステル類など)、コウジ酸、その誘導体またはそれらの塩(コウジ酸;コ ウジ酸モノブチレート、コウジ酸モノカプレート、コウジ酸モノパルミテート、 コウジ酸モノステアレート等のコウジ酸モノアルキルエステル類;コウジ酸ジブ チレート、コウジ酸ジパルミテート、コウジ酸ジステアレート、コウジ酸ジオレ エート等のコウジ酸ジアルキルエステル類など)、エラグ酸、その誘導体または

それらの塩(エラグ酸;エラグ酸テトラメチルエーテル等のエラグ酸エーテル類 ;エラグ酸テトラアセタート、エラグ酸テトラベンゾアート等のエラグ酸アシル 誘導体など)、グルタチオン、その誘導体またはそれらの塩(グルタチオン;S ーラクトイルグルタチオン等のS-アシルグルタチオン類;N, S-ジオクタノ イルグルタチオンジステアリル、N, S-ジパルミトイルグルタチオンジセチル 等のN,S-ジアシルグルタチオンジエステル類など) 、レゾルシノールまたは その誘導体(レゾルシノール;4-n-ブチルレゾルシノール、4-イソアミル レゾルシノール、4ーシクロヘキシルレゾルシノール、5-メチルレゾルシノー ル等のアルキル化レゾルシノール;4-クロロレゾルシノール、4-ブロモレゾ ルシノール等のハロゲン化レゾルシノールなど)、グリコーゲン、ヨクイニンま たはその抽出物、ハマメリスまたはその抽出物、ユキノシタまたはその抽出物、 ジンコウまたはその抽出物、チャまたはその抽出物、イタドリまたはその抽出物 、メリッサまたはその抽出物、タイムまたはその抽出物、カワラヨモギまたはそ の抽出物、セイヨウノコギリソウまたはその抽出物、オトギリソウまたはその抽 出物、セイヨウオトギリまたはその抽出物、シャクヤクまたはその抽出物、ボタ ンまたはその抽出物、スペインカンゾウまたはその抽出物、カンゾウまたはその 抽出物、クワまたはその抽出物、マグワまたはその抽出物、シマグワまたはその 抽出物、クララまたはその抽出物、ウワウルシまたはその抽出物、ヘラヤハズま たはその抽出物、ハリアミジまたはその抽出物、ヒジキまたはその抽出物、フシ ツナギまたはその抽出物、イワヒゲまたはその抽出物、ダルスまたはその抽出物 、ヤナギモク(オオバモク)またはその抽出物、エゾノネジモクまたはその抽出 物、フシスジモクまたはその抽出物、イシモズクまたはその抽出物、モウセンゴ ケまたはその抽出物、コモウセンゴケまたはその抽出物、ラベンダーまたはその 抽出物、オウレンまたはその抽出物、ハトムギまたはその抽出物、イワナシまた はその抽出物、アメリカイワナシまたはその抽出物、パッション・フラワーまた はその抽出物、クダモノトケイまたはその抽出物、ウォーターレモンまたはその 抽出物、トケイソウまたはその抽出物、月葉西番蓮またはその抽出物、蛇王藤ま たはその抽出物、杯葉西番蓮またはその抽出物、ワイルドパンジーまたはその抽 出物、ニオイスミレまたはその抽出物、スミレまたはその抽出物、コスミレまた

7/

はその抽出物、ノジスミレまたはその抽出物、ニョイスミレまたはその抽出物、 ツクシスミレまたはその抽出物、シロスミレまたはその抽出物、エゾノタチツボ スミレまたはその抽出物、ネパールスミレまたはその抽出物、シロバナスミレま たはその抽出物、マルバケスミレまたはその抽出物、フキスミレまたはその抽出 物、タチツボスミレまたはその抽出物、地草果またはその抽出物、スミレサイシ ンまたはその抽出物、ツボスミレまたはその抽出物、威霊仙またはその抽出物、 テッセンまたはその抽出物、カザグルマまたはその抽出物、センニンソウまたは その抽出物、杜仲またはその抽出物、トゲミノマサキまたはその抽出物、ツリバ ナまたはその抽出物、アスパラガスまたはその抽出物、イブキトラノオまたはそ の抽出物、エンドウ豆またはその抽出物、エイジツまたはその抽出物、オウゴン またはその抽出物、オノニスまたはその抽出物、キイチゴまたはその抽出物、ク ジンまたはその抽出物、ケイケットウまたはその抽出物、ゴカヒまたはその抽出 物、サイシンまたはその抽出物、サンザシまたはその抽出物、サンペンズまたは その抽出物、シラユリまたはその抽出物、センプクカまたはその抽出物、ソウハ クヒまたはその抽出物、大豆またはその抽出物、茶またはその抽出物、トウキ抽 出物、糖蜜またはその抽出物、ビャクレンまたはその抽出物、ブナノキまたはそ の抽出物、ブドウ種子またはその抽出物、フローデマニータまたはその抽出物、 ホップまたはその抽出物、マイカイカまたはその抽出物、モッカまたはその抽出 物、羅漢果またはその抽出物、アロエまたはその抽出物、アルテアまたはその抽 出物、アルニカまたはその抽出物、アシタバまたはその抽出物、インチンコウま たはその抽出物、イラクサまたはその抽出物、ウコンまたはその抽出物、オウバ クまたはその抽出物、カミツレまたはその抽出物、キンギンカまたはその抽出物 、クレソンまたはその抽出物、コンフリーまたはその抽出物、サルビアまたはそ の抽出物、シコンまたはその抽出物、シソまたはその抽出物、シラカバまたはそ の抽出物、トウキンセンカまたはその抽出物、ニワトコまたはその抽出物、ホオ ウまたはその抽出物、ムクロジまたはその抽出物、レンゲソウまたはその抽出物 、ヨモギまたはその抽出物、ユーカリまたはその抽出物、ノイバラまたはその抽 出物、イチョウまたはその抽出物、ヤシャジツまたはその抽出物、ジコッピまた はその抽出物、ミクロメルム ミヌツム (Micromelum minutum)またはその抽出物、ミクロメルム プベセンス (Micromelum pub escens)またはその抽出物、バハクジまたはその抽出物、ボウカまたはそ の抽出物、スズメウリまたはその抽出物、ラズベリーまたはその抽出物、カキョ クまたはその抽出物、胎盤抽出物等を挙げることができるが、上記のもののみに 限定されるべきものではない。これらの成分は1つのもののみを配合してもよく 、また、2種以上のものを組み合わせて配合してもよい。本発明においては、上 記の成分の中でも、L-アスコルビン酸、その誘導体またはそれらの塩が配合す るのに好ましく、特にL-アスコルビン酸が好ましい。本発明の美白用組成物(美白剤)には、公知の美白効果を示す成分や美白効果を増強する成分以外の成分 を、さらに加えてもよい。

[0 0 1 1]

本発明の組成物は、経口的または非経口的に投与(服用)すればよい。経口的 に投与する製剤(経口投与製剤)としては、錠剤、カプセル剤、散剤、細粒剤、 液剤、トローチ剤、ゼリー剤等の剤形を挙げることができる。非経口的に投与す る製剤(非経口投与製剤)としては、エキス剤、硬膏剤、酒精剤、座剤、懸濁剤 、チンキ剤、軟膏剤、パップ剤、リニメント剤、ローション剤、エアゾール剤、 点眼剤、注射剤等の剤形を挙げることができるが、非経口投与製剤としては、エ キス剤、硬膏剤、酒精剤、懸濁剤、チンキ剤、軟膏剤、パップ剤、リニメント剤 、ローション剤、エアゾール剤等の剤形が好ましい。また、本発明の美白用組成 物は、ローション、クリーム、化粧水、乳液、フォーム剤、ファンデーション、 パック剤、皮膚洗浄剤、シャンプー、リンス、コンディショナー等の化粧料組成 物の形態とすることも可能である。

[0012]

製剤化は、公知の製剤技術により行うことができ、製剤中には適当な製剤添加 物を加えることができる。製剤添加物としては、賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢 剤、流動化剤、懸濁化剤、乳化剤、安定化剤、保湿(湿潤)剤、保存剤、溶剤、 溶解補助剤、防腐剤、矯味剤、甘味剤、色素、香料、噴射剤等を挙げることがで き、製剤添加物は、本発明の効果を損なわない範囲で適宜選択して、適当量を加 えればよい。

[0013]

本発明の組成物における、①トラネキサム酸またはその塩と②Lーシステイン、その誘導体またはそれらの塩との配合比は、適宜検討を行い、適当な配合比を決めればよいが、①:②=1:0.01~15が好ましく、1:0.1~1.5 がさらに好ましく、1:0.32が特に好ましい。また、①トラネキサム酸またはその塩、②Lーシステイン、その誘導体またはそれらの塩と③Lーアスコルビン酸、その誘導体またはそれらの塩との配合比は、適宜検討を行い、適当な配合比を決めればよいが、①:②:③=1:0.01~15:0.01~60が好ましく、1:0.1~1.5:0.1~6がさらに好ましく、1:0.32:0.4が特に好ましい。

[0014]

本発明の美白用組成物(美白剤)は、服用者の性別、年齢、症状、投与(服用)方法、投与(服用)回数、投与(服用)時期等により適宜検討を行い、適当な投与(服用)量を決めればよい。例えば、内服の場合、1日当たりトラネキサム酸またはその塩を50~2500mg投与(服用)することが好ましく、400~2000mg投与(服用)することがさらに好ましい。また、Lーシステイン、その誘導体またはそれらの塩は、1日当たり、30~750mg投与(服用)することが好ましく、150~480mg投与(服用)することがさらに好ましい。Lーアスコルビン酸、その誘導体またはそれらの塩は、1日当たり、50~3000mg投与(服用)することがおらに好ましい。

[0015]

以下に、実施例を示して本発明をさらに説明するが、本発明はこれらのみに限 定されるべきものではない。

[0016]

【実施例】

- 1. 色素沈着抑制効果
- 1. 1 試験方法
- 1.1.1 紫外線(UVB) 照射時間の検討

6週齢の雌性Kwl:A-1系褐色モルモット(SPF)を2匹用いて、紫外線(UVB)照射時間を検討した。すなわち、1匹のモルモットを腹位に固定し、背部正中線をはさんで左右対称に、2cm×2cmの正方形の紫外線照射部位を各3箇所の計6箇所設けた。紫外線照射部位以外を遮光し、SEランプ(波長250~350nm、FL20S・E、東芝製)5本を用いて40cmの距離から紫外線(UVB)照射を行った。照射時間は4、6、8、10、12、14分とし、翌日照射部位の皮膚反応(紅斑の有無および程度)を観察した。

次に他の1匹のモルモットを用いて、皮膚反応がみられた最小時間と皮膚反応が みられなかった最大時間の間をさらに15秒間隔に照射時間を設定し、先と同様 にして、8箇所の照射部位を設けた後、皮膚反応を観察して、本試験での紫外線 (UVB) 照射時間を11分30秒および11分45秒の2種に定めた。

[0017]

1.1.2 試験検体

下記濃度になるように試験検体を注射用水に溶解させた。

検体(1):コントロール(無添加)

検体 (2) :トラネキサム酸 3 7. 5 m g/m l

検体(3):L-システイン12mg/ml

検体 (4) :アスコルビン酸 1 5 m g/m l

検体(5):トラネキサム酸37.5mg/ml+アスコルビン酸15mg/ml

検体(6):トラネキサム酸37.5 m g/m l + L - システイン 12 m g/m l

検体(7):L-システイン12mg/ml+アスコルビン酸15mg/ml

検体 (8) : トラネキサム酸 37 . $5 \, \text{mg/ml} + \text{L} - \text{システイン} 1 \, 2 \, \text{mg/m}$ $\text{l} + \text{アスコルビン酸} 1 \, 5 \, \text{mg/ml}$

[0018]

1. 1. 3 紫外線照射

7週齢の雌性Kwl:A-1系褐色モルモット(SPF)5匹を1群にわけ、 検討した。すなわち、紫外線照射日(検体投与開始日、2日目および4日目:紫 外線照射回数計3回)に、固定板を用いてモルモットを腹位に固定した。モルモット背部正中線をはさんで左右どちらかの2cm×2cmの正方形1箇所を紫外線照射部位とし、紫外線照射部位以外は遮光した。SEランプ(波長250~350nm、FL20S・E、東芝製)5本を用いて40cmの距離から紫外線(UVB)を1群中2匹については、11分30秒間照射し、1群中3匹については、11分45秒間照射した。試験検体は、試験期間(14日間)中、1日2回経口投与した。投与液量は10ml/kgとした。なお、紫外線照射日では紫外線照射後に、色素沈着の判定日は判定後に投与を行った。

1.1.4 色素沈着の判定

試験検体投与開始日の照射前および試験終了日に、照射部位を色差計(CR-300、ミノルタカメラ販売株式会社製)を用いてL値(明度)を測定し、ΔL値(観察日のL値-照射前のL値)を求めた。結果を表1に示した(ΔL値が大きいほど、効果が高いことを示す。)

[0019]

【表1】

	開始日	試 験	終了日
	L値	L値	ΔL値
検体(1)	61. 79±1. 33	54.68±1.20	-7. 10±1. 45
検体(2)	62, 06±0, 83	58.30±1.20	$-3.76\pm1.78^*$
検体(3)	62.83±1.55	59.52±3.10	$-3.32\pm1.70^{**}$
検体(4)	62. 11±0. 81	57.35±1.56	-4. 76±1. 62*
検体(5)	62. 07±0. 96	58, 62±2, 93	-3. 45±2. 28*
検体(6)	62. 24±0. 62	59.54±1.26	-2. 70±1. 56**
検体(7)	62. 68±1. 03	56. 18±2. 06	-6. 50±1. 65
	62. 98±1. 75	60. 79±2. 45	-2. 20±1. 00**
検体(8)	02. 30 - 1. 10		

[0020]

*:p<0.05、**:p<0.01 vs検体(1)

[0021]

1. 2 結果

表1から明らかなように、本発明にかかる検体(6)および(8)は優れた色素沈着抑制効果を示した。すなわち、トラネキサム酸単独投与群(表中、検体(2))、L-システイン単独投与群(表中、検体(3))と比較して、トラネキサム酸および<math>L-システイン投与群(表中、検体(6))は、優れた色素沈着抑制効果を示した。

また、色素沈着抑制効果がある程度予想されたL – システインおよびアスコルビン酸投与群(表中、検体(7))は、予想外にも効果を示さず、むしろ、色素沈着を促進する効果を示した。このことは、L – システイン単独投与群(表中、検体(3))およびアスコルビン酸単独投与群(表中、検体(4))との結果を比較すれば明らかである。

一方、Lーシステイン、アスコルビン酸にさらにトラネキサム酸を投与した群 (表中、検体(8))は、検体(7)投与群の色素沈着促進を色素沈着抑制に転 じただけにとどまらず、極めて優れた色素沈着抑制効果を示した。

[0022]

2. 製剤例

2.1 錠剤

以下の組成(1日量として6錠)で、常法により錠剤を製造した。

トラネキサム酸	1 5 0 0 m g
Lーシステイン	2 4 0 m g
結晶セルロース	1 0 0 m g
トウモロコシデンプン	4 0 m g
低置換度ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 m g
ヒドロキシプロピルセルロース	3 0 m g
ステアリン酸マグネシウム	2 0 m g
ヒドロキシプロピルメチルセルロース2910	6 0 m g
マクロゴール6000	1 2 m g
タルク	1 0 m g

ページ: 13/

18 mg

酸化チタン

[0023]

2.2 錠剤

以下の組成(1日量として6錠)で、常法により錠剤を製造した。

トラネキサム酸	7 5 0 m g
Lーシステイン	2 4 0 m g
L-アスコルビン酸	3 0 0 m g
結晶セルロース	2 0 0 m g
トウモロコシデンプン	1 0 0 m g
低置換度ヒドロキシプロピルセルロース	9 0 m g
ヒドロキシプロピルセルロース	3 0 m g
ステアリン酸マグネシウム	25 mg
ヒドロキシプロピルメチルセルロース2910	8 0 m g
マクロゴール6000	1 6 m g
タルク	1 4 m g
酸化チタン	2 4 m g
[0024]	

2.3 錠剤

以下の組成(1日量として6錠)で、常法により錠剤を製造した。

トラネキサム酸	7 5 0 m g
Lーシステイン	160mg
L-アスコルビン酸	3 0 0 m g
αートコフェロール	3 0 0 m g
結晶セルロース	170mg
トウモロコシデンプン	2 0 0 m g
低置換度ヒドロキシプロピルセルロース	7 0 m g
ヒドロキシプロピルセルロース	3 0 m g
ステアリン酸マグネシウム	2 0 m g
ヒドロキシプロピルメチルセルロース2910	6 0 m g

ページ: 14/

マクロゴール6000	1 2 m g
タルク	1 0 m g
酸化チタン	1 8 m g
[0.025]	

2.4 錠剤

以下の組成(1日量として6錠)で、常法により錠剤を製造した。

トラネキサム酸	1 0 0 0 m g
Lーシステイン	4 8 0 m g
L-アスコルビン酸	6 0 0 m g
塩酸ピリドキシン	1 0 0 m g
リボフラビン	3 0 m g
結晶セルロース	2 0 0 m g
トウモロコシデンプン	9 5 0 m g
ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 m g
ステアリン酸マグネシウム	2 5 m g
ヒドロキシプロピルメチルセルロース2910	7 5 m g
マクロゴール6000	1 5 m g
タルク	11.5mg
酸化チタン	22.5mg
[0026]	

2.5 液剤

以下の組成(1日量として100ml)で、常法により液剤を製造した。

トラネキサム酸	1 0 0 0 m g
Lーシステイン	2 4 0 m g
桂枝茯苓丸エキス	3 7 5 0 m g
ソルビトール	3 0 0 0 m g
クエン酸	1 0 0 m g
クエン酸ナトリウム	3 0 m g
香料	適量

精製水

100ml

[0027]

2.6 錠剤

以下の組成(1日量として6錠)で、常法により錠剤を製造した。

• •	
トラネキサム酸	1 0 0 0 m g
L-システイン	2 4 0 m g
カミツレ	6 0 0 m g
ウワウルシ	3 0 0 m g
結晶セルロース	2 0 0 m g
トウモロコシデンプン	165mg
ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 m g
ステアリン酸マグネシウム	2 5 m g
ヒドロキシプロピルメチルセルロース2910	7 5 m g
マクロゴール6000	1 5 m g
タルク	11.5 mg
酸化チタン	22.5mg
[0028]	

2.7 錠剤

以下の組成(1日量として6錠)で、常法により錠剤を製造した。

トラネキサム酸	1000mg
Lーシステイン	2 4 0 m g
セラミド	2 0 m g
結晶セルロース	1 5 0 m g
トウモロコシデンプン	1 4 5 m g
ヒドロキシプロピルセルロース	2 5 m g
ステアリン酸マグネシウム	1 0 m g
ヒドロキシプロピルメチルセルロース2910	4 2 m g
マクロゴール6000	7 m g
タルク	168mg
7 14 7	

酸化チタン	7 m g
白糖	6 6 0 m g
アラビアゴム	1 7 m g
沈降炭酸カルシウム	1 5 0 m g
[0029]	

2.8 錠剤

以下の組成(1日量として6錠)で、常法により錠剤を製造した。

トラネキサム酸	1000mg
Lーシステイン	480mg
フラバンジェノール	3 0 m g
コラーゲン	1 0 0 0 m g
結晶セルロース	2 0 3 m g
低置換度ヒドロキシプロピルセルロース	7 0 m g
ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 m g
ステアリン酸マグネシウム	27 mg
ヒドロキシプロピルメチルセルロース2910	8 0 m g
マクロゴール6000	1 6 m g
タルク	1 4 m g
酸化チタン	2 4 m g

[0030]

2.9 バニシングクリーム

以下の組成で、常法によりバニシングクリーム (100g)を製造した。

(A) ポリソルベート60	1 g
テトラオレイン酸POE(60)ソルビット	0.5g
モノステアリン酸グリセリル(自己乳化型)	1. 0 g
パルミチン酸セチル	4. 0 g
パラフィンワックス(135°F)	3. 0 g
ステアリン酸	8. 0 g
ペヘニルアルコール	2. 0 g

イソオクタン酸セチル	6. 0 g
ブチルパラベン	0.1g
(B) メチルパラベン	0. 1 g
2%水酸化ナトリウム水溶液	4.0 g
1.3-ブチレングリコール	7. 0 g
トラネキサム酸	1. 0 g
Lーシステイン	1. 0 g
	残余
[0031]	
2.10 乳液	
以下の組成で、常法により乳液(100g)を製造した。	
(A) ポリソルベート60	1 g
テトラオレイン酸POE(60)ソルビット	0.5g
モノステアリン酸グリセリル(親油型)	1. 0 g
ステアリン酸	0.5g
ベヘニルアルコール	0.5 g
流動パラフィン	4. 0 g
トリ2-エチルヘキサン酸グリセリル	4. 0 g
イソオクタン酸セチル	2. 0 g
ブチルパラベン	0. 1 g
(B) メチルパラベン	0. 1 g
カルボキシビニルポリマー (1%水溶液)	5. 0 g
1, 3ープチレングリコール	5.0g
トラネキサム酸	1. 0 g
Lーシステイン	1. 0 g
L-アスコルビルリン酸マグネシウム	1. 0 g
精製水で	90.0g
(C) 1%水酸化ナトリウム水溶液	2.5 g
精製水	7.5 g

ヘージ: 18/E

(D) 香料

適量

[0032]

2.11 ローション剤

以下の組成で、常法によりローション剤(100g)を製造した。

(A) POE (60) 硬化ヒマシ油

1. 0 g

香料

適量

エタノール

15.0g

メチルパラベン

0. 1 g

(B) クエン酸

0.1g

クエン酸ナトリウム

0.3g

1, 3ープチレングリコール

4.0g

トラネキサム酸

1.0g

Lーシステイン

1. 0 g

Lーアスコルビルリン酸マグネシウム

1. 0 g

精製水

残余

[0033]

【発明の効果】

本発明の組成物は、優れたメラニン色素沈着抑制効果を示した。したがって、本発明の組成物は、美白用組成物(美白剤)として、また、シミ、そばかす、日やけ、色黒やステロイド等の薬物による皮膚の黒化症などの色素沈着症の予防および/または治療用組成物として有用なものである。

1/E

【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 シミ、そばかす、日やけ、色黒やステロイド等の薬物による皮膚の黒化症などの色素沈着症に対して、優れた効果を示す美白用、色素沈着症の予防および/または治療用の組成物(美白剤)を提供するものである。

【解決手段】 (1)①トラネキサム酸またはその塩、および②Lーシステイン、その誘導体またはそれらの塩(トラネキサム酸およびLーシステイン)を含有する組成物。

(2) ①トラネキサム酸またはその塩、②Lーシステイン、その誘導体またはそれらの塩、および③Lーアスコルビン酸、その誘導体またはそれらの塩(トラネキサム酸、L-システインおよびL-アスコルビン酸)を含有する組成物。

【選択図】 なし。

特願2002-381304

出願人履歴情報

識別番号

[000002831]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月28日

新規登録 東京都中央区日本橋3丁目14番10号

氏 名 第一製薬株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
\square REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
Потнер.	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.